

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

A61K 31/44

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: : WO 92/04898 2. April 1992 (02.04.92)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP91/01689

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

6. September 1991 (06.09.91)

(30) Prioritätsdaten:

2993/90-9 2226/91-6 14. September 1990 (14.09.90) CH 25. Juli 1991 (25.07.91) CH

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BYK GULDEN LOMBERG CHEMISCHE FABRIK GMBH [DE/DE]; Byk-Gulden-Str. 2, Postfach 100310, D-7750 Konstanz (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KLEMM, Kurt [DE/DE]; Im Weinberg 2, D-7753 Allensbach (DE). KRÜGER, Uwe [DE/DE]; Neuhauser Str. 11, D-7750 Konstanz (DE) (72) Erfinder (für alle Bestimmungsstaaten ausser CA US): STURM, Ernst; Bohlstraße 9, D-7750 Konstanz 18 (DE). SENN-BILFINGER, Jörg; Säntisstraße 7, D-7750 Konstanz (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BYK GULDEN LOMBERG CHEMISCHE FABRIK GMBH; Postfach 10 03 10, Byk-Gulden-Str. 2, D-7750 Konstanz (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE (europäisches Patent), CA, CH (europäisches Patent), CS, DE, DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FI, FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), NO, PL, SE (europäisches Patent), SU+,US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: USE OF PYRIDYLMETHYLSULPHINYL-1H-BENZIMIDAZOLE DERIVATES IN THE TREATMENT OF ILLNESSES CAUSED BY HELICOBACTER BACTERIA

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON PYRIDYLMETHYLSULFINYL-1H-BENZIMIDAZOL DERIVATEN ZUR BEHANDLUNG DURCH HELICOBACTER VERURSACHTEN ERKRANKUNGEN

(57) Abstract

The invention concerns the use of compound of formula (I), in which the substituents and symbols are as defined in the specification, against Helicobacter bacteria.

(57) Zusammenfassung

Die Verwendung von Verbindungen der Formel (I), worin die Substituenten und Symbole die in der Beschreibung genannten Bedeutungen haben, für die Bekämpfung von Helicobacter-Bakterien wird beschrieben.

+ BESTIMMUNGEN DER "SU"

Die Bestimmung der "SU" hat Wirkung in der Russischen Föderation. Es ist noch nicht bekannt, ob solche Bestimmungen in anderen Staaten der ehemaligen Sowjetunion Wirkung haben.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	ES	Spanien	ML	Mali
AU	Australien	Fi	Finnland	MN	Mongolci
BB	Barbados	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
BE	Belgien	GA	Gabon	MW	Malawi
BF	Burkina Faso	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BG	Bulgarien	GN	Guinea	NO	Norwegen
BJ	Benin	GR	Griechenland	PL	Polen
BR	Brasilien	HU	Ungarn	RO	Rumänien
CA	Kanada	IT	Italien	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JP	Japan	SE	Schweden
CC	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SN	Senegal
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	su+	Soviet Union
Ci	Côte d'Ivoire	Li	Liechtenstein	TD	Tschad
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	TG	Togo
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	US	Vereinigte Staaten von Amerik
DE	Deutschland	MC	Monaco		0
DK	Dänemark	MG	Madagaskar		

VERWENDUNG VON PYRIDYLMETHYLSULFINYL-1H-BENZIMIDAZOL DERIVATEN ZUR BEHANDLUNG DURCH HELICOBACTER VERURSACHTEN ERKRANKUNGEN

Anwendungsgebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft neue orale Arzneiformen. Die neuen Arzneiformen werden zur Behandlung von Erkrankungen des Magens und/oder Darms eingesetzt, die durch Helicobacter-Bakterien hervorgerufen werden.

Stand der Technik

In einer Vielzahl von Patentanmeldungen und Patenten werden Pyridylmethylsulfinyl-1H-benzimidazole beschrieben, die magensäuresekretionshemmende Eigenschaften besitzen. Im Zusammenhang mit der vorliegenden Erfindung seien hier insbesondere die folgenden Patentanmeldungen und Patente erwähnt: EP-A-134 400 (= USP 4,555,518), EP-A-127 763 (= USP 4,560,693), EP-B-166 287 (= USP 4,758,579), EP-A-201 575 (= USP 4,686,230), W089/05299 und W089/11479. - In der europäischen Patentanmeldung EP-A-382 489 wird die Eignung bestimmter Pyridylmethylsulfinyl-1H-benzimidazole, die im Benzimidazolteil gewünschtenfalls durch Methoxy oder Trifluormethyl substituiert sind, zur Behandlung infektiöser Erkrankungen, die durch Bakterien vom Stamme Campylobacter (= Helicobacter) hervorgerufen werden, beschrieben und beansprucht. In der internationalen Patentanmeldung W090/09175 wird die Verwendung von Omeprazol bei der Behandlung von infektiösen, insbesondere durch Campylobacter pylori hervorgerufenen Erkrankungen offenbart. - Aufgrund der geringen Stabilität und leichten Säurezersetzlichkeit der Pyridylmethylsulfinyl-1H-benzimidazole wird in verschiedenen Patentanmeldungen (z.B. EP-A-244 380 oder EP-A-247 983) auf die Notwendigkeit verwiesen, bei oraler Applikation diese Wirkstoffe in einer magensaftresistenten Form zu verabreichen. Auch in der obengenannten EP-A-382 489 wird als orale Darreichungsform für die Campylobacter-Bekämpfung beispielhaft eine "enteric coated" Formulierung verwendet.

Beschreibung der Erfindung

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von Verbindungen der Formel I

worin

R1 Wasserstoff, 1-4C-Alkyl oder 1-4C-Alkoxy bedeutet,

R2 Wasserstoff, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkoxy, ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy, Chlordifluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluor-ethoxy oder gemeinsam mit R3 ganz oder teilweise durch Fluor substituiertes 1-2C-Alkylendioxy oder Chlortrifluorethylendioxy bedeutet,

R3 ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy, Chlordifluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R2 ganz oder teilweise durch Fluor substituiertes 1-2C-Alkylendioxy oder Chlortrifluorethylendioxy bedeutet,

R4 Wasserstoff oder eine unter physiologischen Bedingungen leicht abspaltbare Gruppe bedeutet,

R5 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,

R6 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,

R7 Wasserstoff, 1-4C-Alkyl oder 1-4C-Alkoxy bedeutet,

R8 1-4C-Alkoxy, ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy oder Benzyloxy bedeutet und

n die Zahl O oder 1 darstellt,

und ihren pharmakologisch verträglichen Salzen zur Herstellung von oral zu verabreichenden Arzneimitteln für die Bekämpfung von Helicobacter-Bakterien.

1-4C-Alkyl steht für geradkettige oder verzweigte Alkylreste; beispielsweise seien der Butyl-, i-Butyl-, sec.-Butyl-, t-Butyl-, Propyl-, Isopropyl-, Ethylund insbesondere der Methylrest genannt.

1-4C-Alkoxy steht für geradkettige oder verzweigte Alkoxyreste; beispielsweise seien genannt der Butoxy-, i-Butoxy-, sec.-Butoxy-, t-Butoxy-, Propoxy-, Iso-propoxy-, Ethoxy- und insbesondere der Methoxyrest.

Als ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy seien beispielsweise der 1,2,2-Trifluorethoxy-, der 2,2,3,3,3-Pentafluorpropoxy-, der Perfluorethoxy- und insbesondere der 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy-, der Trifluormethoxy-, der 2,2,2-Trifluorethoxy- und der Difluormethoxyrest genannt.

Als ganz oder teilweise durch Fluor substituiertes 1-2C-Alkylendioxy seien beispielsweise der 1,1-Difluorethylendioxy- ($-0-CF_2-CH_2-0-$), der 1,1,2,2-Tetra-fluorethylendioxy- ($-0-CF_2-CF_2-0-$) und insbesondere der Difluormethylendioxy-($-0-CF_2-CH_2-0-$) und der 1,1,2-Trifluorethylendioxyrest ($-0-CF_2-CHF-0-$) genannt.

Wenn R2 und R3 gemeinsam ganz oder teilweise durch Fluor substituiertes 1-2C-Alkylendioxy oder Chlortrifluorethylendioxy bedeuten, so sind die Substituenten R2 und R3 in Nachbarpositionen am Benzoteil des Benzimidazolringes gebunden.

Eine unter physiologischen Bedingungen leicht abspaltbare Gruppe R4 ist ein Substituent, der durch – gegebenenfalls enzymatisch katalysierte – Hydrolyse vom Stickstoffatom unter Ausbildung einer N-H-Bindung abgetrennt wird, wobei er selbst – unter Anbindung einer Hydroxylgruppe – in eine physiologisch unbedenkliche und insbesondere pharmakologisch verträgliche Verbindung umgewandelt wird. Als abspaltbare Gruppen R4 seien insbesondere alle Arten von substituierten Carbonylgruppen genannt, wie die Alkylcarbonyl-, Arylcarbonyl-, Aralkylcarbonyl-, Alkoxycarbonyl-, Aryloxycarbonyl-, Aralkoxycarbonyl- oder die gegebenenfalls substituierte Carbamoylgruppe. Beispielsweise seien die Methoxycarbonyl-, t-Butoxycarbonyl-, Benzoyl-, Phenylcarbamoyl- und die Dimethylcarbamoylgruppe genannt.

Als Salze kommen für Verbindungen der Formel I, in denen n die Zahl O bedeutet (Sulfide), bevorzugt alle pharmakologisch verträglichen Säureadditionssalze in Betracht. Besonders erwähnt seien die pharmakologisch verträglichen Salze der in der Galenik üblicherweise verwendeten anorganischen und organischen Säuren. Als solche eignen sich beispielsweise wasserlösliche und wasserunlösliche Säureadditionssalze, wie das Hydrochlorid, Hydrobromid, Hydroiodid, Phosphat, Nitrat, Sulfat, Acetat, Citrat, Gluconat, Benzoat, Hibenzat, Fendizoat, Butyrat, Sulfosalicylat, Maleat, Laurat, Malat, Fumarat, Succinat, Oxalat, Tartrat, Amsonat, Embonat, Metembonat, Stearat, Tosilat, 2-Hydroxy-3-naphthoat, 3-Hydroxy-2-naphthoat oder Mesilat.

Für Verbindungen der Formel I, in denen n die Zahl 1 bedeutet (Sulfoxide), kommen als Salze bevorzugt pharmakologisch verträgliche basische Salze in Betracht, insbesondere pharmakologisch verträgliche Salze mit in der Galenik üblicherweise verwendeten anorganischen und organischen Basen. Als Beispiele für basische Salze seien Lithium-, Natrium-, Kalium-, Calcium-, Aluminium-, Magnesium-, Titan-, Ammonium- oder Guanidiniumsalze erwähnt.

Von den Helicobacter-Stämmen, gegenüber denen sich die Verbindungen der Formel I als wirksam erweisen, sei insbesondere der Stamm Helicobacter pylori erwähnt.

Als oral zu verabreichende Arzneimittel seien beispielsweise Tabletten, Dragees, harte und weiche Kapseln, z.B. aus Gelatine, dispergierbare Pulver, Granulate, wäßrige und ölige Suspensionen, Emulsionen, Lösungen oder Sirupe erwähnt, wobei die Tabletten, Dragees, Kapseln oder Granulate vorteilhafterweise so beschaffen sind, daß sie sich im Magensaft leicht auflösen und den Wirkstoff im Magen freigeben.

Zur kombinierten Behandlung von Magenerkrankungen, die sowohl auf einer erhöhten Magensäuresekretion, als auch auf einer Schädigung des Magens durch Helicobacter pylori beruhen, seien auch solche oral zu verabreichenden Arzneiformulierungen erwähnt, die in einer Einzeldosis Wirkstoffe der Formel I gleichzeitig sowohl in magensaftresistenter, als auch in nicht magensaftresistenter Form enthalten. Beispielsweise seien genannt Tabletten, die den Wirkstoff sowohl in einem magensaftresistenten Kern, als auch in einer nicht magensaftresistenten Hülle enthalten, oder Kapseln, die mit magensaftresistenten und nicht magensaftresistenten Pellets oder (Mini)tabletten gefüllt sind.

Im allgemeinen werden in der Humanmedizin die Wirkstoffe in einer Tagesdosis von etwa 0,05 bis etwa 5, vorzugsweise 0,1 bis 2,5 mg/kg Körpergewicht, gegebenenfalls in Form mehrerer, vorzugsweise 2 bis 6 Einzelgaben zur Erzielung des gewünschten Ergebnisses verabreicht.

Sollen die Verbindungen der Formel I und/oder ihr Salze zur Behandlung von Erkrankungen des Magens, die auf der Anwesenheit von Helicobacter pylori beruhen, eingesetzt werden, so können die zu verabreichenden Arzneimittel auch einen oder mehrere pharmakologisch aktive Bestandteile anderer Arzneimittelgruppen enthalten. Hervorzuheben ist in diesem Zusammenhang insbesondere die Kombination von Verbindungen der Formel I und/oder ihren Salzen mit antimikrobiellen, gegen Helicobacter pylori wirksame Substanzen, wie beispielsweise Penicillin G, Gentamycin, Erythromycin, Nitrofurazon, Nitrofurantoin, Furazolidon, Metronidazol und insbesondere Amoxycillin, mit dem Ziel, die Hauptwirkung in überadditivem Sinn zu verstärken. Besonders bevorzugt und daher weiterer Gegenstand der Erfindung ist in diesem Zusammenhang die Kombination des Wirkstoffes 5-Difluormethoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benzimidazol [= Pantoprazol (INN)] und seiner Salze mit antimikrobiell wirksamen Substanzen, insbesondere mit Amoxycillin.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel I in saurem Milieu gegen Helicobacter-Bakterien wesentlich wirksamer sind als in neutralem Milieu, und daß sie demzufolge - entgegen der aus dem Stand der Technik zu entnehmenden Lehre - sinnvollerweise nicht in einer magensaftresistenten Form verabreicht werden sollten.

Bevorzugter Gegenstand der Erfindung ist somit die Verwendung von Verbindungen der Formel I und ihren pharmakologisch verträglichen Salzen zur Herstellung von oral zu verabreichenden, nicht magensaftresistent formulierten Arzneimitteln für die Bekämpfung von Helicobacter-Bakterien.

Eine erwähnenswerte Ausgestaltung der Erfindung (Ausgestaltung a) ist die erfindungsgemäße Verwendung von Verbindungen der Formel Ia,

worin

- R1 Wasserstoff oder Methyl bedeutet,
- R2 Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R3 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,

- R3 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R2 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,
- R4 Wasserstoff bedeutet,
- R5 Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeutet,
- R6 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,
- R7 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,
- R8 1-4C-Alkoxy bedeutet und
- n die Zahl O oder 1 darstellt,

und ihren pharmakologisch verträglichen Salzen.

Besonders erwähnenswert ist die erfindungsgemäße Verwendung der folgenden Verbindungen der Ausgestaltung a und ihrer pharmakologisch verträglichen Salze:

- 2[(4-Methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-trifluormethoxy-1H-benzimidazol,
- 2-[(4-Methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-trifluormethoxy-1H-benzimidazol,
- 2-[(4-Methoxy-5-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-trifluormethoxy-1H-benzimi-dazol,
- 2-[(4-Methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)-1H-benz-imidazol,
- 2-[(4-Methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)-1H-benzimidazol,
- 2-[(4-Methoxy-3,5-dimethyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-trifluormethoxy-1H-benz-imidazol,
- 2-[(4-Methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-(2,2,2-trifluorethoxy)-1H-benzimidazol,
- 5-Difluormethoxy-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)-methylsulfinyl]-1H-benzimi-dazol.
- 5,6-Bis(difluormethoxy)-2-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-lH-benzimida-zol.
- 5,6-Bis(difluormethoxy)-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benzimidazol,
- 5-Difluormethoxy-6-methoxy-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl-1H-benzimidazol,
- 5-Chlordifluormethoxy-2-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benzimidazol,

- 2,2-Difluor-6-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]-benzimidazol,
- 2,2-Difluor-6-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5H-[1,3]-dioxolo-[4,5-f]benzimidazol,
- 6,6,7-Trifluor-6,7-dihydro-2-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-[1,4]-dioxino[2,3-f]benzimidazol,
- 6,6,7-Trifluor-6,7-dihydro-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-[1,4]-dioxino[2,3-f]benzimidazol,
- 2,2-Difluor-6-[(4-methoxy-5-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5H-[1,3]-dioxolo-[4,5-f]benzimidazol,
- 6,6,7-Trifluor-6,7-dihydro-2-[(4-methoxy-3,5-dimethyl-2-pyridyl)methylsulfinyl-1H-[1,4]-dioxino[2,3-f]benzimidazol,
- 6-Chlor-6,7,7-trifluor-6,7-dihydro-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)-methylsul-finyl]-1H-[1,4]-dioxino[2,3-f]benzimidazol,
- 5-Difluormethoxy-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-4,6-dimethyl-1H-benzimidazol,
- 5-Difluormethoxy-6-methoxy-2- $\{[1-(4-methoxy-2-pyridyl)ethyl]sulfinyl\}-1H-benz-imidazol,$
- $5-(1,1,2,2-\text{Tetrafluorethoxy})-2-\{[1-(4-\text{methoxy}-2-\text{pyridy}])\}-1H-\text{benzimidazol},$
- 2,2-Difluor-6- $\{[1-(4-methoxy-2-pyridyl)ethyl]sulfinyl\}-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]-benzimidazol,$
- 5-(2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy)-2-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benzimidazol,
- 5-(2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy)-2-{[1-(4-methoxy-2-pyridyl)ethyl]-sulfinyl}-1H-benzimidazol,
- 5-(2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy)-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)-methylsul-finyl]-1H-benzimidazol.
- 2[(4-Methoxy-2-pyridyl)methylthio]-5-trifluormethoxy-1H-benzimidazol,
- $\hbox{$2-[(4-Methoxy-3-methyl-2-pyridyl)$methylthio]-5-trifluormethoxy-1$H-benzimidazol,}$
- 2-[(4-Methoxy-5-methyl-2-pyridyl)methylthio]-5-trifluormethoxy-1H-benzimidazol,
- 2-[(4-Methoxy-2-pyridyl)methylthio]-5-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)-1H-benzimida-zol,
- 2-[(4-Methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio]-5-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)-1H-benzimidazol,
- 2-[(4-Methoxy-3,5-dimethyl-2-pyridyl)methylthio]-5-trifluormethoxy-1H-benzimidazol,
- 2-[(4-Methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio]-5-(2,2,2-trifluorethoxy)-1H-benz-imidazol,

Ó

- 5-Difluormethoxy-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)-methylthio]-1H-benzimidazol,
- 5,6-Bis(difluormethoxy)-2-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylthio]-1H-benzimidazol,
- 5,6-Bis(difluormethoxy)-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio]-1H-benz-imidazol,
- 5-Difluormethoxy-6-methoxy-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio-1H-benz-imidazol,
- 5-Chlordifluormethoxy-2-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylthio]-1H-benzimidazol,
- 2,2-Difluor-6-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylthio]-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]benzimi-dazol,
- 2,2-Difluor-6-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio]-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]benzimidazol,
- 6,6,7-Trifluor-6,7-dihydro-2-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylthio]-1H-[1,4]-dioxi-no[2,3-f]benzimidazol,
- 6,6,7-Trifluor-6,7-dihydro-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio]-1H-[1,4]-dioxino[2,3-f]benzimidazol,
- 2,2-Difluor-6-[(4-methoxy-5-methyl-2-pyridyl)methylthio]-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]benzimidazol,
- 6,6,7-Trifluor-6,7-dihydro-2-[(4-methoxy-3,5-dimethyl-2-pyridyl)methylthio-1H-[1,4]-dioxino[2,3-f]benzimidazol,
- 6-Chlor-6,7,7-trifluor-6,7-dihydro-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)-methyl-thio]-1H-[1,4]-dioxino[2,3-f]benzimidazol,
- 5-Difluormethoxy-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio]-4,6-dimethyl-1H-benzimidazol,
- 5-Difluormethoxy-6-methoxy-2- $\{[1-(4-methoxy-2-pyridyl)ethyl]sulfinyl\}-1H-benz-imidazol,$
- $5-(1,1,2,2-\text{Tetrafluorethoxy})-2-\{[1-(4-\text{methoxy}-2-\text{pyridyl})\text{ethyl}]\text{sulfinyl}\}-1H-benzimidazol,$
- 2,2-Difluor-6- $\{[1-(4-methoxy-2-pyridyl)ethyl]sulfinyl\}-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]-benzimidazol,$
- 5-(2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy)-2-[(4-methoxy-2-pyridyl)methylthio]-1H-benz-imidazol,
- $5-(2-Chlor-1,1,1-trifluorethoxy)-2-\{[1-(4-methoxy-2-pyridyl)ethyl]-sulfinyl\}-1 \\ H-benzimidazol,$
- 5-(2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy)-2-[(4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)-methylthio]-1H-benzimidazol.

Eine weitere erwähnenswerte Ausgestaltung der Erfindung (Ausgestaltung b) ist die erfindungsgemäße Verwendung von Verbindungen der Formel Ib,

$$R3$$
 $R2$
 $R1$
 $R4$
 $R6$
 $R6$
 $R8$
 $R7$
 $R8$
 $R7$
 $R8$
 $R8$
 $R7$
 $R1$
 $R1$
 $R2$
 $R3$
 $R4$
 $R5$
 $R8$
 $R7$
 $R8$
 $R7$
 $R8$
 $R8$
 $R7$
 $R8$
 $R7$
 $R1$

worin

R1 Wasserstoff oder Methyl bedeutet,

R2 Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R3 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,

R3 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R2 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,

R4 Wasserstoff bedeutet,

R5 Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeutet,

R6 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,

R7 1-4C-Alkoxy bedeutet,

R8 1-4C-Alkoxy bedeutet und

n die Zahl O oder 1 darstellt,

und ihren pharmakologisch verträglichen Salzen.

Besonders erwähnenswert ist die erfindungsgemäße Verwendung der folgenden Verbindungen der Ausgestaltung b und ihrer pharmakologisch verträglichen Salze:

5-Difluormethoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-4,6-dimethyl-1H-benzimidazol,

5-Difluormethoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benzimidazol, 5-Difluormethoxy-2-[(4,5-dimethoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benzimidazol,

- 2-[(4,5-Dimethoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-trifluormethoxy-1H-benz-imidazol,
- 2-[(3,4-Dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)-1H-benzimidazol,
- 2-[(3,4-Dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-(2,2,2-trifluorethoxy)-1H-benz-imidazol,
- 5-Difluormethoxy-6-methoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benz-imidazol,
- 2,2-Difluor-6-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]benzimidazol,
- 6,6,7-Trifluor-6,7-dihydro-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-[1,4]-dioxino[2,3-f]benzimidazol,
- 2-[(4,5-Dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-trifluormethoxy-1H-benzimidazol,
- 2-[(4,5-Dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)-1H-benzimidazol,
- 2,2-Difluor-6-[(4,5-dimethoxy-2-pyridy])methylsulfinyl]-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]benzimidazol.
- 5-Difluormethoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-4,6-dimethyl-1H-benz-imidazol,
- 5-Difluromethoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-1H-benzimidazol,
- 5-Difluromethoxy-2-[(4,5-dimethoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio]-1H-benzimida-zol.
- 2-[(4,5-Dimethoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio]-5-trifluormethoxy-1H-benzimi-dazol,
- 2-[(3,4-Dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-5-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)-1H-benz-imidazol,
- 2-[(3,4-Dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-5-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)-1H-benz-imidazol,
- 2-[(3,4-Dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-5-(2,2,2-trilfuorethoxy)-1H-benzimidazol,
- 5-Difluormethoxy-6-methoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-1H-benzimidazol,
- 2,2-Difluor-6-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]-benzimidazol,
- 6,6,7-Trifluor-6,7-dihydro-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-1H-[1,4]-dioxino[2,3-f]benzimidazol,
- 2-[(4,5-Dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-5-trifluormethoxy-1H-benzimidazol,

2[(4,5-Dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-5-(1,1,2,2-tetrafluorethoxy)-1H-benzimi-dazol,

2,2-Difluor-6-[(4,5-dimethoxy-2-pyridyl)methylthio]-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]-benzimidazol.

Eine weitere erwähnenswerte Ausgestaltung der Erfindung (Ausgestaltung c) ist die erfindungsgemäße Verwendung von Verbindungen der Formel Ic,

worin

R1 Wasserstoff bedeutet,

R2 Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R3 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,

R3 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R2 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,

R4 Wasserstoff bedeutet,

R5 Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeutet,

R6 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,

R7 1-4C-Alkoxy bedeutet,

R8 Benzyloxy bedeutet und

n die Zahl O oder 1 darstellt,

und ihren pharmakologisch verträglichen Salzen.

Besonders erwähnenswert ist die erfindungsgemäße Verwendung der folgenden Verbindungen der Ausgestaltung c und ihrer pharmakologisch verträglichen Salze:

- 2,2-Difluor-6-[(5-benzyloxy-4-methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]benzimidazol,
- 2-[(4-Benzyloxy-3-methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-difluormethoxy-1H-benz-imidazol,
- 2-[(3-Benzyloxy-4-methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-difluormethoxy-1H-benz-imidazol,
- 2-[(5-Benzyloxy-4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-difluormethoxy-1H-benzimidazol,
- 2-[(5-Benzyloxy-4-methoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-5-trifluormethoxy-1H-benz-imidazol.
- 2,2-Difluor-6-[(5-benzyloxy-4-methoxy-2-pyridyl)methylthio]-5H-[1,3]-dioxolo-[4,5-f]benzimidazol,
- 2-[(4-Benzyloxy-3-methoxy-2-pyridyl)methylthio]-5-difluormethoxy-1H-benzimida-zol,
- 2-[(3-Benzyloxy-4-methoxy-2-pyridyl)methylthio]-5-difluormethoxy-1H-benzimidazol.
- 2-[(5-Benzyloxy-4-methoxy-3-methyl-2-pyridyl)methylthio]-5-difluormethoxy-1H-benzimidazol,
- 2-[(5-Benzyloxy-4-methoxy-2-pyridyl)methylthio]-5-trifluormethoxy-1H-benzimida-zol.

Eine weitere erwähnenswerte Ausgestaltung der Erfindung (Ausgestaltung d) ist die erfindungsgemäße Verwendung von Verbindungen der Formel Id,

$$\begin{array}{c|c} R4 & R6 \\ \hline R3 & CH \\ \hline R2 & R5 \\ \hline \end{array}$$

worin

R1 Wasserstoff bedeutet,

- asserstoff, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R3 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,
- R3 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R2 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,
- R4 Wasserstoff bedeutet,
- R5 Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeutet,
- R6 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,
- R7 Wasserstoff, 1-4C-Alkyl oder 1-4C-Alkoxy bedeutet,
- R8 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy oder Difluormethoxy bedeutet und
- n die Zahl O oder 1 darstellt,

und ihren pharmakologisch verträglichen Salzen.

Besonders erwähnenswert ist die erfindungsgemäße Verwendung der folgenden Verbindungen der Ausgestaltung d und ihrer pharmakologisch verträglichen Salze:

- 5-Difluormethoxy-2-{[3-methoxy-4-(2,2,2-trifluorethoxy)-2-pyridyl]methylsulfi-nyl}-1H-benzimidazol,
- 5-Difluormethoxy-2-{[3-methyl-4-(2,2,2-trifluorethoxy)-pyridyl]methylsulfinyl}--1H-benzimidazol,
- $2-\{[3-Methy]-4-(2,2,2-trifluorethoxy)-2-pyridyl]$ methylsulfinyl $\}-5-(2,2,2-trifluorethoxy)-1H-benzimidazol,$
- 2,2-Difluor-6-{[3-methyl-4-(2,2,2-trifluorethoxy)-2-pyridyl]methylsulfinyl}-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]benzimidazol.
- 5-Difluormethoxy-2-{[3-methoxy-4-(2,2,2-trifluorethoxy)-2-pyridyl]methylthio}-1H-benzimidazol,
- 5-Difluormethoxy-2-{[3-methyl-4-(2,2,2-trifluorethoxy)-pyridyl]methylthio}-1H-benzimidazol,
- $2-\{[3-Methy]-4-(2,2,2-trifluorethoxy)-2-pyridy] \\ methylthio\}-5-(2,2,2-trifluorethoxy)-1\\ H-benzimidazol,$
- 2,2-Difluor-6- $\{[3-methy]-4-(2,2,2-trifluorethoxy)-2-pyridyl]methylthio}-5H-[1,3]-dioxolo[4,5-f]benzimidazol.$

አ

Die Verbindungen der Formel I und ihre pharmakologisch verträglichen Salze sind aus den folgenden Patentanmeldungen und Patenten bekannt: EP-A-134 400 (= USP 4,555,518), EP-A-127 763 (= USP 4,560,693), EP-B-166 287 (= USP 4,758,579), EP-A-201 575 (= USP 4,686,230), EP-A-201 575 (= USP 4,758,230)

Die Herstellung der oral zu verabreichenden Arzneimittel unter Verwendung der Wirkstoffe der Formel I erfolgt in einer dem Fachmann an sich bekannten Weise.

Sollen die Verbindungen der Formel I mit antimikrobiellen, gegen Helicobacter pylori wirksamen Substanzen kombiniert werden, so werden die antimikrobiell wirksamen Substanzen in einer dem Fachmann bekannten Dosierung verabfolgt. Die Verbindungen der Formel I werden vorteilhafterweise in einer höheren Dosierung verabfolgt, als diese zur Erlangung einer therapeutisch erwünschten Hemmung der Säuresekretion erforderlich ist. Bei der Kombination von 5-Difluormethoxy-2-[-(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]-1H-benzimidazol-Natrium mit Amoxy-cillin wird das Benzimidazol vorzugsweise (bezogen auf die frei Base) in einer Tagesdosis von 40 bis 120 mg pro Patient, insbesondere in einer Tagesdosis von 80 mg pro Patient, vorteilhafterweise in zwei Einzeldosen zu 40 mg verabfolgt. Amoxycillin wird vorzugsweise in einer Tagesdosis von 1500 bis 3000 mg pro Patient, vorteilhafterweise in zwei bis drei Einzeldosen zu 500 bis 1000 mg verabfolgt.

Patentansprüche

1. Verwendung von Verbindungen der Formel I

worin

- R1 Wasserstoff, 1-4C-Alkyl oder 1-4C-Alkoxy bedeutet,
- R2 Wasserstoff, 1-4C-Alkyl, 1-4C-Alkoxy, ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy, Chlordifluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluor-ethoxy oder gemeinsam mit R3 ganz oder teilweise durch Fluor substituiertes 1-2C-Alkylendioxy oder Chlortrifluorethylendioxy bedeutet,
- R3 ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy, Chlordifluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R2 ganz oder teilweise durch Fluor substituiertes 1-2C-Alkylendioxy oder Chlortrifluorethylendioxy bedeutet.
- R4 Wasserstoff oder eine unter physiologischen Bedingungen leicht abspaltbare Gruppe bedeutet,
- R5 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,
- R6 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,
- R7 Wasserstoff, 1-4C-Alkyl oder 1-4C-Alkoxy bedeutet,
- R8 1-4C-Alkoxy, ganz oder überwiegend durch Fluor substituiertes 1-4C-Alkoxy oder Benzyloxy bedeutet und
- n die Zahl O oder 1 darstellt,

und ihren pharmakologisch verträglichen Salzen zur Herstellung von oral zu verabreichenden Arzneimitteln für die Bekämpfung von Helicobacter-Bakterien.

ş

2. Verwendung gemäß Anspruch 1 von Verbindungen der Formel Ib,

worin

R1 Wasserstoff oder Methyl bedeutet,

- R2 Wasserstoff, Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R3 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,
- R3 1,1,2,2-Tetrafluorethoxy, Trifluormethoxy, 2,2,2-Trifluorethoxy, Difluormethoxy, 2-Chlor-1,1,2-trifluorethoxy oder gemeinsam mit R2 Difluormethylendioxy, 1,1,2-Trifluorethylendioxy oder 1-Chlor-1,2,2-trifluorethylendioxy bedeutet,
- R4 Wasserstoff bedeutet,
- R5 Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeutet,
- R6 Wasserstoff oder 1-4C-Alkyl bedeutet,
- R7 1-4C-Alkoxy bedeutet,
- R8 1-4C-Alkoxy bedeutet und
- n die Zahl O oder 1 darstellt,

und ihren pharmakologisch verträglichen Salzen.

- 3. Verwendung gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß n die Zahl 0 bedeutet.
- 4. Verwendung gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß n die Zahl 1 bedeutet.
- 5. Verwendung von 5-Difluormethoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfi-nyl]-1H-benzimidazol und seinen pharmakologisch verträglichen Salzen zur Herstellung von oral zu verabreichenden Arzneimitteln für die Bekämpfung von Helicobacter-Bakterien.

- 6. Verwendung gemäß Anspruch 1 oder 2 oder 5, dadurch gekennzeichnet, daß das oral zu verabreichende Arzneimittel in nicht magensaftresistenter Form vorliegt.
- 7. Oral zu verabreichendes Arzneimittel für die Bekämpfung von Helicobacter-Bakterien enthaltend 5-Difluormethoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfi-nyl]-1H-benzimidazol und/oder sein pharmakologisch verträgliches Salz in Kombination mit einem antimikrobiellen Mittel ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Penicillin G, Gentamycin, Erythromycin, Nitrofurazon, Nitrofurantoin, Furazolidon, Metronidazol und Amoxycillin.
- 8. Oral zu verabreichendes Arzneimittel für die Bekämpfung von Helicobacter pylori enthaltend 5-Difluormethoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfinyl]--1H-benzimidazol-Natrium in Kombination mit Amoxycillin.
- 9. Verwendung von 5-Difluormethoxy-2-[(3,4-dimethoxy-2-pyridyl)methylsulfi-nyl]-1H-benzimidazol-Natrium zur Herstellung von oral zu verabreichenden nicht magensaftresistent formulierten Arzneimitteln für die Bekämpfung von Helicobacter-Bakterien der Spezies Helicobacter pylori.
- 10. Verfahren zur Herstellung von pharmazeutischen Präparaten, welche als Wirkstoff eine oder mehrere Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2 oder 5 und übliche Träger enthalten, dadurch gekennzeichnet, daß man den auf bekannte Weise hergestellten Wirkstoff mit üblichen Trägern vermischt und in ein oral zu verabreichendes Arzneimittel für die Bekämpfung von Helicobacter-Bakterien überführt.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP91/01689

I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) *				
		onal Patent Classification (IPC) or to both Nati		
Int	.CL.5	A61K 31/44		
II. FIELDS	SEARCH	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
Classification	on System	Minimum Documer	····	
	on Cystem		Classification Symbols	
Int.C	21.5	A61K		
		Documentation Searched other t to the Extent that such Documents	han Minimum Documentation are included in the Fields Searched	
III. DOCU		ONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citati	on of Document, 11 with indication, where app	ropriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
Α	WO,	A, 8911479 (BYK GULDEN L 1989; see abstract; claim (cited in the application	ms 1,7	1–10
Α	WO,	A, 9009175 (AKTIEBOLAGE) see abstract; page 2; lin (cited in the application)	nes 5-14	1-10
A	EP,	A, 0382489 (TAKEDA CHEMIO 16 August 1990, see abstr (cited in the application	ract; claim 14	1–10
A	Ant	imicrobial Agents and Cher No.6, December 1985, C.A "Susceptibility of clinical campylobacter pyloridis to agents", pages 837-838, s page 838, table 1	.A. Mcnulty et al: al isolates of bial to 11 antimicrobial	7,8
A	EP,	A, 0282131 (THE PROCTER / 14 September 1988, see al lines 24-29		7,8
"A" doc con "E" eari filin "L" doc whit cita "O" doc oth "P" doc late	ument definisidered to to the document of the cited too or other ument references ument publicument pu	of cited documents: 10 ing the general state of the art which is not se of particular relevance It but published on or after the international In may throw doubts on priority claim(a) or to establish the publication date of another r special reason (as specified) ring to an oral disclosure, use, exhibition or shed prior to the international filing date but riority date claimed	"T" later document published after the or priority date and not in conflicted to understand the principle invention. "X" document of particular relevant cannot be considered novel or involve an inventive step. "Y" document of particular relevant cannot be considered to involve document is combined with one ments, such combination being of in the art. "&" document member of the same priority of the details."	ct with the application but a or theory underlying the calmed invention cannot be considered to ce; the claimed invention an inventive step when the or more other such docubivious to a person skilled
		mpletion of the International Search	Date of Mailing of this International Se	arch Report
		1991 (23.10.91)	21 November 1991 (2	1.11.91)
Internation	al Searchin	g Authority	Signature of Authorized Officer	
Europ	ean Pa	tent Office		

II. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECOND SHEET)				
ategory *	Citation of Document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim No		
P,X	European Journal of Clinical Microbiology & Infectious Diseases, Vol 10, No. 2, February 1991, S. Suerbaum et al: "Antibacterial activity of pantoprazole and omeprazole against helicobacter pylori" pages 92-93, see the whole document	1-6,9 10		

ł				
	•			
	·			
	· ,			
	·			
		1 2 .		

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (January 1985)

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9101689 SA 50728

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 11/11/91

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
WO-A- 8911479	30-11-89	AU-A- EP-A-	3690289 0415990	12-12-89 13-03-91	
WO-A- 9009175	23-08-90	JP-A- AU-A- . EP-A-	2209809 5038190 0414847	21-08-90 05-09-90 06-03-91	
EP-A- 0382489	16-08-90	CA-A- JP-A- US-A-	2009741 3173817 5013743	10-08-90 29-07-91 07-05-91	
EP-A- 0282131	14-09-88	AU-A- JP-A- ZA-A-	1279388 63290831 8801678	08-09-88 28-11-88 07-09-88	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzamen PCT/EP 91/01689

I. KLASSIFIKATION DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bel mehreren Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben) ⁶								
Nach der I Int.C		lassifikation (IPC) oder nach der nationalen A 61 K 31/44	Klassifikation und der IPC	<u>.</u>				
II. RECHE	PCHIERTE SACHGE	RIFTE						
	II. RECHERCHIERTE SACHGEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff 7							
Klassifika	Klassifikationssytem Klassifikationssymbole							
Int.C1	1.5	A 61 K						
		Recherchierte nicht zum Mindestprüfstoff g unter die recherchierte						
	HLAGIGE VEROFFE		- 12	2 12				
Art.°	Kennzeichnung der	Veröffentlichung 11, soweit erforderlich unt	er Angabe der maßgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13				
A	30. No	911479 (BYK GULDEN LOM vember 1989, siehe Zusa che 1,7 (in der Anmeldu	mmenfassung;	1-10				
A	WO,A,9009175 (AKTIEBOLAGE HÄSSLE) 23. August 1990, siehe Zusammenfassung; Seite 2, Zeilen 5-14 (in der Anmeldung erwähnt)							
A	INDUST	382489 (TAKEDA CHEMICA RIES LTD) 16. August 19 enfassung; Anspruche 14 t)	90, siehe	1-10				
"A" Ver defi "E" like tion "L" Ver zwe fent nan and "O" Ver ein bez	röffentlichung, die den iniert, aber nicht als be tres Dokument, das jed nalen Anmeldedatum ve röffentlichung, die geeis iflehaft erscheinen zu i ilichungsdatum einer au illichungsdatum einer au nien Veröffentlichung eren besonderen Gruna röffentlichung, die sich e Benutzung, eine Aussieht öffentlichung, die vor den vöffentlichung, die vor den vöffentlichung, die vor den von den seine den von den den seine von den den den seine von den den den den den den den den den de	egebenen Veröffentlichungen 10: allgemeinen Stand der Technik sonders bedeutsam anzuschen ist och erst am oder nach dem internatiffentlicht worden ist met ist, einen Prioritätsanspruch assen, oder durch die das Veröfderen im Recherchenbericht gebelegt werden soll oder die aus einem angegeben ist (wie ausgeführt) auf eine mündliche Offenbarung, tellung oder andere Maßnahmen em internationalen Anmeldedapruchten Prioritätsdatum veröffent-	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem in meidedatum oder dem Prioritätsdatum ver ist und mit der Anmeidung nicht kollidier Verständnis des der Erfindung zugrundelie oder der ihr zugrundeliegenden Theorie at "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutum te Erfindung kann nicht als neu oder auf keit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutum te Erfindung kann nicht als auf erfinderis ruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlich gerie in Verbindung gebracht wird und die einen Fachmann nahellegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derseiben F	öffentlicht worden ,, sondern nur zum ,genden Prinzips gegeben ist gr die beanspruch- grinderischer Tätig- gr die beanspruch- cher Tätigkeit be- tentlichung mit ungen dieser Kate- se Verbindung für				
	LEINIGUNG Abschlusses der interna	tionalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherc	henberichts				
	23-10-1	/	2 1. 11. 91	4				
International	le Recherchenbehörde EUROPAI	SCHES PATENTAMT	Unterschrift des berollmachtigten Bolines	ISEN				

Seite 2 PCT/EP 91/01689

Internationales Akte. . . chen

4-40	AGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2)	
Art °	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.
	Antimicrobial Agents and Chemotherapy, Band 28. Nr. 6, Dezember 1985, C.A.A.McNulty et al.: "Susceptibility of clinical isolates of campylobacter pyloridis to 11 antimicrobial agents", Seiten 837-838, siehe Zusammenfassung; Seite 838, Tabelle 1	7,8
A	EP,A,0282131 (THE PROCTER AND GAMBLE CO.) 14. September 1988, siehe Zusammenfassung; Seite 7, Zeilen 24-29	7,8
, X	European Journal of Clinical Microbiology & Infectious Diseases, Band 10, Nr. 2, February 1991, S. Suerbaum et al.: "Antibacterial activity of pantoprazole and omeprazole against helicobacter pylori", seiten 92-93, siehe das ganze Dokument	1-6,9, 10
	·	

Internationales *tenzeichen PCT/ EP91 /01689

WEITERE A	NGABEN ZU BLA 17 2	
		_
1		,
	·	
	·	
V. X BEN	IERKUNGEN ZU DEN ANSPRÜCHEN, DIE SICH ALS NICHT RECHERCHIERBAR EF	WIESEN HABEN 1
Gemäß Artikel	17 Absatz 2 Buchstabe a sind bestimmte Ansprüche aus folgende Gründen nicht Gegenstand der interna	tionalen Recherche gewesen:
	iche Nr weil sie sich auf Gegenstände beziehen, die z	u recherchieren die Behörde nicht
verpfli	chtet ist, nämlich:	
1		
2 X Anspri	1–10(unvollständig) iche Nr weil sie sich auf Teile der internationalen Anr	neldung beziehen, die den
	iche Nr Weil sie sich auf Teile der internationalen Anrichriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durch	
nestiitz	enstände von Ansprüche 1-10 sind nicht durch pharmakolog t. Durch die Abwesenheit pharmakologischer Daten wird d	ie Beurteilung
des tec	hnischen Gegenstandes der Ansprüche und des Standes der dig und subjektiv. Es kann deshalb durchaus sein, dass de	r nächstliegende
Stand d	ler Technik nicht im Recherchenbericht zitiert wurde.	
	iche Nr 6.4(a) PCT abgefaßt sind.	rechand Satz 2 und 3 der
VI. BEI	MERKUNGEN BEI MANGELNDER EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG 2	
Die internation	iale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält	•
1. Da der	Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengsbühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich o	ler Internationale
Reche	rchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der Internationalen Anmeldung.	
2. De der	Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstr	eckt sich der Internationale
Reche	rchenbericht nur auf die Ansprüche der Internationalen Anmeldung, für die Gebühren gezahlt worden sind	i, nämlich
3. Der Ar	nmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebührennicht rechtzeitig entrichtet. Der Internatio	nale Recherchenbericht
besch	ränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; sie ist in folgenden Ansprüchen ei	faßt
. —	Harris and the second s	dan alian mana #4-41 -4
4. L. Da für Reche	alle recherchierbaren Ansprüche eine Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte Inchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde eine solche Gebühr nicht verli	, der eine Zusätzliche Ingt.
	hinsichtlich eines Widerspruchs	
m	/	
	sätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.	
Die Za	hlung zusätzlicher Gebühren enfolgte ohne Widerspruch.	•
1		

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9101689 SA 50728

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 11/11/91 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung	
WO-A- 8911479	30-11-89	AU-A- EP-A-	3690289 0415990	12-12-89 13-03-91	
₩O-A- 9009175	23-08-90	JP-A- AU-A- EP-A-	2209809 5038190 0414847	21-08-90 05-09-90 06-03-91	
EP-A- 0382489	16-08-90	CA-A- JP-A- US-A-	2009741 3173817 5013743	10-08-90 29-07-91 07-05-91	
EP-A- 0282131	14-09-88	AU-A- JP-A- ZA-A-	1279388 63290831 8801678	08-09-88 28-11-88 07-09-88	